EPOXIDE-BASED ADHESIVE

Publication number: JP6507664T

Publication date:

1994-09-01

Inventor: **Applicant:** Classification:

- international:

B32B27/38; B41M7/00; C08G59/00; C08G59/68;

C09J163/00; B32B27/38; B41M7/00; C08G59/00; C09J163/00; (IPC1-7): C09J163/00; B32B27/38;

C08G59/68

- European:

B41M7/00R; C08G59/68; C09J163/00

Application number: JP19920511128T 19920312

Priority number(s): WO1992US01974 19920312; US19910701119

19910516

Also published as:

WO9220754 (A1) EP0585360 (A1)

EP0585360 (A0)

CA2108260 (A1)

Report a data error here

Abstract not available for JP6507664T

Abstract of corresponding document: WO9220754

Photopolymerizable epoxide-based adhesives that are tacky and pressure-sensitive at room temperature and that provide high increased bond strength when cured. Also, transparent overlays comprising protective cover sheets and a layer of such adhesives.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公表番号 特表平6-507664

第3部門第3区分

(43)公表日 平成6年(1994)9月1日

(51) Int.Cl.5

識別記号 JFL

庁内整理番号

C 0 9 J 163/00

8830 - 4 J

B 3 2 B 27/38

7016-4F

C 0 8 G 59/68

NLE 8416 - 4 J

審査請求 未請求 予備審査請求 有 (全 9 頁)

(21)出願番号 特願平4-511128 平成4年(1992)3月12日 (86) (22)出願日 平成5年(1993)10月29日 (85) 翻訳文提出日 PCT/US92/01974 (86)国際出願番号 (87)国際公開番号 WO92/20754 平成4年(1992)11月26日 (87)国際公開日 (31) 優先権主張番号 701,119 1991年5月16日 (32)優先日 (33)優先権主張国 米国(US) EP(AT. BE. CH. DE. (81)指定国 DK, ES, FR, GB, GR, IT, LU, MC, N L. SE), CA, JP

(71)出願人 ミネソタ マイニング アンド マニュフ ァクチャリング カンパニー アメリカ合衆国、ミネソタ 55133-3427, セント ポール, ポスト オフィス ボッ クス 33427, スリーエム センター

(72)発明者 ウー, カム シー. アメリカ合衆国、ミネソタ 55133-3427, セント ポール、ポスト オフィス ポッ クス 33427

(72)発明者 ウェイグル, ステファン アメリカ合衆国、ミネソタ 55133-3427, セント ポール、ポスト オフィス ポッ クス 33427

(74)代理人 弁理士 宇井 正一 (外4名)

(54) 【発明の名称】 エボキシド ペースの接着剤

(57)【要約】

室温において粘着性であって感圧性であり、そして硬 化した時には接着強さが非常に増大される光重合性エポ キシド ベースの接着剤。また、保護カバーシート及び この接着剤層を有する透明オーバーレイ。

請 求 の 範 題

1. a)次の式を有するエポキシド基を2個又はそれより多く含む少なくとも1つのエポキンド樹脂、

- b) 少なくとも1つの高分子皮膜形成剤、
- c)少なくともIつの光開始剤、及び
- d) 少なくとも1つのポリオール、を

合む接着剤を特徴とする室温において粘着性である接着剤であって、 該接着剤は繋外線照射によって接着強さを増加することを示す接着 ***

- 2. a) 核エポキシド樹脂はフェノールのジグリンジルエーテル、 脂環エポキシド、エポキシドクレゾール ノボラック樹脂及びエポ キシドフェノール ノボラック樹脂を1つ又はそれより多くを含み、
- b) 該エポキンド樹脂は約 280以下のエポキシ等量 (epoxy equivalent weight)を有するピスフェノールAのジグリシジルエーテルであり、
- c) 該エポキシド樹脂は3, 4ーエポキシドンクロヘキシメチルー3, 4ーエポキシドンクローヘキサンカルボキシレート、又は
- d) 該エボキシド樹脂成分の室温での粘度が約 1,000から約30,000 センチボイズである。

以上の少なくとも1つを更に特徴とする請求項1記載の接着剤。

- 3. a) 該高分子皮膜形成体は約 10,000 から約30,000の重量平均分子量を有し、又は
 - b) 核高分子皮膜形成体は1つ又はこれより多いポリアクリレー
- d) 該接着剤はエポキシド成分 100重量部について約2 から約4 重量部の光開始剤を含む、

以上少なくとも1つを更に特徴とする請求項1記載の接着剤。

- 7. 該接着剤は更に1つまたはこれより多い金属粒子、金属を被理した粒子、着色剤、加工助剤、接着促進剤、湿潤剤及びカップリング剤を含むことを特徴とする請求項1記載の接着剤。
- 8. 保護カバーシート及びこの1 傾面に請求項1 記載の接着剤の 層を含む透明オーバーレイ(overlay)。

ト、ポリメタクリレート、フェノキン樹脂、ポリスルホン及びポリ エーテルスルホンを含む、

以上の少なくとも1つを更に特徴とする精求項1記載の接着剤。

- 4. a) 該接着剤はエポキシド成分 100重量部について約15から 約 100重量部の皮膜形成剤を含み、
- b) 終接着剤はエポキシド成分 100重量部について約20から約80 重量部の皮膜形成剤を含み、又は
- c) 該接着剤はエポキシド成分 100重量部について約40から約60 重量部を含む、

以上少なくともいづれか 1 つを更に特徴とする請求項 1 記載の接著 和

- 5. a) 該ポリオール成分は1つ又はこれより多いポリエーテルポリオール、ポリエステルポリオール、ポリカプロラクトンポリオールを含み、
- b) 鞍接著剤はエポキシド成分 100重量部について約 2 から約20 重量部のポリオールを含み、
- c) 該接著剤はエポキシド成分 100重量部について約3 から約15 重量部のポリオールを含み、又は
- d) 該接着剤はエポキシド成分 100重量部について約4から約10 重量部のポリオールを含む、

以上少なくとも1つを里に特徴とする請求項1記載の接着剤。

- 6. a〉 該光開始剤成分は1つ又はそれより多いトリアリールス ルホニウム塩及びジアリールヨードニウム錬塩を含み、
- b) 該接着剤はエポキシド成分 100重量部について約 1 から約10 重量部の光開始剤を含み、
- c) 該接着剤はエポキシド成分 100重量部について約 1.5から約 6 重量部の光開始剤を含み、又は

明 細 書

エポキシド ベースの接着剤

発明の分野

本発明はエポキシド ベースの接着剤、特に光重合によって接着 強さが高められる接着剤に関する。本発明はまた書類を偽造(変更) されないように、このような接着剤を適用し透明に上張することに 関する。

從来技術

整温において転着性を示す感圧接着剤(PSAa)は種々の組成から 出来でいる。このような接着剤は、簡単な押圧、例えば手で押圧す ることによって、上手に接着できる簡単な利用の有利性がある。多 くの場合、このような接着剤は高温度で又は有機溶剤の存在下で使 用した時には接着力が減少する傾向にある。

感圧接着剤の接着強さは多くの場合満足できるものであるが、取る場合には、室温において所望の転着性を示すと共に、高温度のも とに又は有機溶剤にさらしても抵抗性を示す接着剤が望ましい。

高温度において又は有機溶剤の存在下において、例えば剪断強さ及び剔離抵抗を高めるが如きの性能を改善する一つの方法は、接着剤を支持体に適用した後に更に架構することである。このような架構は光化学的若しくは熱的に、又は複気又はカブセル化した反応体の如きによる化学反応によって行うことができる。しかしながら、或る場合には感圧接着剤を架構すると接着力が減少することが確認されている。例えば、米国特許第 4.286,047号(Bennett等) には、紫外線により非粘着性になる約 400から約 900のエポキシ等量を有

する過常は粘着性である感圧接着剤が開示されている。

米国特許第 4.256.828号(Smith) には、エボキシド、水酸基を有する有機物質及びハロゲンを含む錯体イオンの光感能性芳香族スルホニウム塩又はヨードニウム塩を包含する光重合性組成物が開示されている。

米国特許第 4.173.476号及び同第 4.231.951号(両者は Smith等)には、光開始材としてトリアリールスルホニウム領塩を含む光重合性エポキシド組成物が開示されている。

米国特許第 4,218.531号(Carlson) には、エポキシド、芳香族スルホニウム増塩及び少なくとも1個の非芳香族炭素一炭素のエチレン性不飽和基を有する物質を含む重合性組成物が開示されている。この文献によると、このような組成物は刺激的な臭いを発生することなくして硬化することができるとしている。

米国特許第 4.593.051号(Kaleske) には、エポキシド、1分子について2個以上の活性水素を有する有機化合物、及び光開始剤を含む光共重合性組成物が開示されている。

発明の要約

本発明は、紫外線照射によって架橋し接着強さ及び接着耐久性が改善される、通常は粘着性の歴圧接着剤を提供する。本願の接着剤組成物による接着は、高温度(例えば、約 100℃)及び/又は有機溶剤にさらしても、例えば剪断剥離、射離による射れ又は凝集破壊の如きに対して抵抗を示す。更には、本願における組成物は硬化剤及び後のいづれにおいても可視光線に対し高度の透明性を示す。上に述べた接着強さと組合せ、本発明の接着剤組成物は書類に上張りし、偽造(変更)できないようにして使用するのに適している。

簡単に述べると、本順におけるこの新規の接着剤は本質的にエボ

ル ノボラック樹脂:並びにこれら南効物の如き種々のフェノール のジグリシジルエーテルが含まれる。これらのエボキシド樹脂は、 単独又は2種以上を組合せて用いても良い。

DGEBA 樹脂は、例えばShell Chemical社、Dow Chemical社、及びCiba Geigy社から市場において入手できる。代表的には、約 280より少ないエポキシ等量の低分子量 DGEBA樹脂が好ましい。例えば、約 300又はそれより大きい範囲のエポキシ等量を実質的に有する DGEBA 樹脂は、その性質からして固体になる傾向があり、そして室温において液状となり難いので、これによって組成物の所望の粘着性を減少させることになる。

本観において有用な脂環式エポキシド樹脂の例は、1分子について平均2個又はそれより多いエポキシド基を有するものが含まれる。好ましい脂環式エポキシドは、3.4-エポキシドシクロへキシルメチルー3.4-エポキシドシクロへキサンカルボキシレートであって、例えば Union Carbide社からの商品名EPOXIDE ERL 4221として市場において入手できる。このものは容易に入手でき、急速に反応し、低粘度の樹脂である。ビス(3.4-エポキシドシクローへキシルメチル)フジペートも、本願において有用な脂環式エポキシド樹脂の代表的なものである。

フェノールーノボラック及びクレゾールーノボラックエポキシド 樹脂は、エピクロロヒドリン及び多核フェノール又はクレゾール ノボラックから得られる多官能樹脂である。これらは一般に少量の イオン性又は加水分解性塩素の不純物、並びに化学的及び熱的に高 い抵抗性によって特徴づけられている。これらの市場において入手 できる例として、Giba-Gelay社の EPN及び ECNエポキシド樹脂のシ リーズが会まれる。

本発明の接着剤組成物は、上に述べた1種又はそれより多いエポ

キシド樹脂、高分子皮膜形成剤、光開始剤及びポリオールを含み、また所望ならば、これらから構成することもできる。本発明の接着剤はまた任意には反応性希釈剤、溶剤、強化剤及び他の添加剤を1種又はそれより多く含むこともできる。

本発明の接着剤は、臭型的にはステンレス鋼板に貼合せ、そして2.0kg(4.5ポンド)のローラーで一回ロールした時に、約0.28kg/cm4 (25オンス/インチ軸)の初期剝離強さを呈するのに十分な初期粘着性を示す。硬化する前には、この接着剤はクロム酸で腐蝕したアルミパネルを貼合せたときに、約7.0kg/cm² (100ポンド/平方インチ)より小さい重ね合せ剪断強さの如き弱い接着強さを示す。接着剤を業外線で完全に硬化すると、熱と協合することもあって、クロム酸で腐蝕したアルミニウムは約141kg/cm²(2000ポンド/平方インチ)の重ね合せ剪断強さになる接着独さを示す。

詳細な記述

本頭において使用されるエポキシド樹脂は、次に示す式を有する 2個又はそれより多いエポキシド基を含むもので、このものは室温 において液体である。

下で述べる高分子皮膜形成剤は、奥型的には比較的非粘着性である。 組成物の変温における所望の粘着性の感圧特性を与えるために、エポキシド樹脂は好ましくは窒温において液体である。有用なエポキシド樹脂の例として、ピスフェノールA(DGEBA)、水素化ピスフェノールA(DGEBA)及びピスフェノールド(DGEBF):脂環エポキシド:エポキシドクレゾール ノボラック樹脂:エポキシドフェノー

キシド樹脂を含むことができる。好ましくは、エボキシド樹脂混合物の窒温における粘度は約 1,000から約30,000センチポイズ、好ましくは約 3,000から約20,000センチポイズである。余りにも高い粘度を有するエポキシド樹脂を用いて得た接着剤組成物は、好ましくない低い粘着性を示し、反対に余りにも低い粘度を有するエポキシド樹脂を用いて得たものは樹脂が移行しそして相分離を起す傾向と

高分子皮膜形成剤は、エポキシド樹脂成分よりは大きい分子量を有する高分子物質である。この皮膜形成剤は、例えば接着剤組成物を貯蔵している課程で又は製品として相分離を生じないように、エポキシド樹脂と相容性でなくてはならない。変異で強靭な皮膜を形成することのできる高分子物質が好ましい。皮膜形成剤は、好ましくは約10,000から約30,000の重量平均分子量を有する。余り低い分子量の皮膜形成剤を用いて得た接着剤組成物は、光量合を行う前に弱い劉雕強さを示す傾向がある。余り高い分子量の皮膜形成剤を用いて得た接着剤組成物は、皮膜形成剤の取扱い、溶解等に困難をきたし、そして余りにも粘稠になって、製造するのに困難をきわる。

本題において有用な高分子皮膜形成剤としての例は、ポリアクリレート、ポリメタクリレート、フェノキシ樹脂、ポリスルホン樹脂及びポリエーテルスルホンが含まれる。本発明の接着剤に加えられる皮膜形成剤の割合は、エポキシド成分の性質、皮膜形成剤の性質及び整温で所望する粘度の程度によって、部分的に異なる。 典型的には、本発明の接着剤はエポキシド成分 100重量部について約15から約 100重量部、好ましくは約20から約80重量部、そして最も好ましくは約40から約60重量部の皮膜形成剤を包含する。

本発明の接着剤組成物は、典型的には初期粘度、硬化後の柔軟性 及び風乾時間を改善するためにポリオールが含まれる。本発明の接 着刺組成物に有用なポリオールの例は、ポリエーテルポリオール、ポリエステルポリオール、ポリカプロラクトンポリオールが含まれる。前に述べた米国特許第 4.256.828 号及び同第 4.593.051号には、光重合性エポキシド組成物に有用なポリオールが開示されている。

本発明の接着剤組成物は、エポキシド成分 100重量部について約2から約20重量部、好ましくは約3から約15重量部、そしてより好ましくは約4から約10重量部のポリオールを含む。余り多くのポリオールを含むと、接着剤組成物は整外線によりより遅く硬化する機向があり、そして一旦硬化すると低い剝離強さを示す。余り少量のポリオールを含むと、接着剤組成物は熱で後処理を行っても完全に硬化しない。

光重合性エポキンド組成物に使用される公知の多くの光隔給剤も、本発明の接着剤組成物に使用することができる。これらの例は、前に述べた米国特許第 4.231.951号及び同第 4.256.828号に開示されている。好ましい光開始剤は第 3 スルホニウム塩及びジアリールコードニウム錯塩が含まれる。これらの光開始剤は典型的には熱に安定で、市場において容易に入手でき、そして紫外線に対し良好な反応性を示す。

本発明の接着剤組成物は、エポキシド成分 100重量部について約 1 から約10重量部、好ましくは約 1.5から約 6 重量部、そしてより好ましくは約 2 から約 4 重量部の光開始剤を含む。通剰の光開始剤の使用はスクリーンとして作用し、その結果接着剤の所望の光重合をそこなうことになる。また過剰の使用されず残った開始剤は、硬化した接着剤の接着特性に悪い影響を与える可能性がある。

もし所望するならば、本発明の接着剤組成物は、また金属粒子、 金属装覆粒子、着色剤、加工助剤、接着促進剤、湿潤剤及びカップ リング剤の如き添加剤を1種又はそれより多く含むことができる。

べた利点を示す。紫外線照射による硬化に続いて、本発明の接着剤は熱的に後硬化又は熱的後処理の如きの任意の加熱によって、接着剤の構造的接着強さを上げることができる。典型的には、このような処理は接着剤を約 100℃から約 120℃の温度に数分間加熱することが含まれる。

取る場合には、本発明の接着剤は書類に透明なオーバーラップを 行って、偽造(変更)をできずらいようにするために使用すること ができる。このような一つの代表的な態様は、本職において引用し た米国特許第 3,170,183号(Sevelin等) に開示されてあるように、 本職の接着剤層を裏面に設けた保護カバーシートを有することであ る。安価な態様として、カバーシートは例えばポリエステルの如き の単一層又は多層の高分子フィルムであって、好ましくは柔軟性で 耐障耗性である。

254

本発明は、限定するためのものではない次に示す実施例によって 更に明らかになろう。 特に述べない限り、すべての量は重量部で表 わされる。 特に述べない限り、次に示す試験方法を採用した。 重ね合せ剪斯強さ

接着利の重ね合せ剪断強さは、約 1.0インチ×約 0.5インチ(2.5×1.3 平方棚) の重ね合せ部分を有するアルミパネルを使用して測定した。アルミパネルは約65でから約70℃の温度で15分間クロム酸で状態調節し、そしてタップ水でリンスした。このパネルを次に窒温で約30分乾燥し、そして約60でから約65でで30分間乾燥した。接着利を約1から約2ミル(25から50ミクロン)の厚さに塗布し、以下に示すように繋外線照射を行い、そして第2のパネルをそこに貼合せた。特に述べない限り、接着は次いで約 110℃から約 115℃で20分間熱的に後硬化を行った。

もし望むならば、金属粒子及び金属被覆粒子を接着剤組成物に加え、異方性導電性を含む導電性にすることもできる。この例として、 直径約6から約25ミクロンのニッケル粒子であって、組成物にラン ダムに分散させることができる。

接着剤組成物は実質的には透明で無色であり、また染料及び餌料の如き接着剤を使用して着色することもできる。しかしながら、着色剤は接着剤組成物の不透明性を助長し、特に接着剤を厚い層として使用した場合、光硬化性に影響を与えることは理解されよう。 従って、本願において使用される着色剤は、接着剤組成物の光硬化性を無用に阻害するような量を用いないように往意すべきである。

本発明の接着剤組成物は、例えばヒュームドシリカの如きレオロジー制御剤である加工助剤及び改質剤を含むことができる。接着促進剤及びカップリング剤の例は、シラン及びチタネートが含まれる。フルオロケミカル及びその他の裏面エネルギー制御剤も使用することができる。本発明の組成物に使用される種々の成分は、硬化された接着剤が実質的に透明であって、例えば書類の情報事項の上に組成物が使用できるように、好ましくはお互いに相容性である。

本発明の接着剤は、例えばトランスファーティブの制理ライナーの間に、支持体に貼合せて皮膜を形成するために使用される。組成物の光重合は、例えば紫外線に十分透過性の支持体であって、これを通し、これに種々のエレメントを設けた後、又は設ける前に接着剤に繋外線を照射して行う。例えば、約25℃の室温、約60%の相対的湿度、そして約0.1ジュール/平方框の紫外線照射の如き典型的な条件において、本発明の接着剤組成物は約1から2分の風乾時間を示す。

本発明の接着剤組成物は、事前に熱的に硬化したエポキシド接着 剤で接着した支持体に接着するために使用しても、同時にすでに述

511-4

接着剤は次の成分を使用して準備した。

成分:

EPON 828	DGEBA 樹脂 (Shell Chemical社)
DER 684-EK40	MEK 40容積%のフェノキシ樹脂
	(Bow Chemical社)
UCAR PREE	固体フェノキシ樹脂(Union Carbide社)
TASEFA	トリアリールスルホニウムヘキサフルオロ
	アンチモネート
NIAX PPG 4025	ポリプロピレングリコール
	(Union Carbide社)
BTA-11[F	樹脂強化剤(Roha and Heas社)
CABOSIL M-S	表面積 200±25㎡/gのヒュームドシリカ
	(Cabot社)
CABOSIL N70-TS	表面積 100±20㎡/8のヒュームドシリカ
	(Cabot社)
HEX	メチルエチルケトン、試薬クラス
Ni-CP	ニッケル被覆の粒子、平均10ミクロン直径

いづれの実施例における組成物は次の如くである。

成分		₩.		
		2	3	_4_
EPON 828	35.0	35.0	35.0	30.0
DER 684-EX40	21.0	0.0	24.0	36.0
UCAR PKHE	0.0	9.0	0.0	0.0
TASHFA	1.70	1.70	0.73	0.75
NIAN PPG 4025	1.50	1.50	1.70	2.0
BTA-IIIF	4.0	0.0	0.0	0.0

CABOSIL M-5 1.3 1.3 0.0 0.0 1.25 CABOSIL N70-TS 0.0 0.8 1.3 HEK 2.0 15.0 0.0 4.0 0.0 2.5 0.0 Ni-CP

例1及び2において、接着剤組成物を約0.2ジェール/cm²の繋外線を生する100ワットUV-A水銀灯で5秒間室温において照射して硬化した。例3及び4において、接着剤組成物をUV処理機の200ワット/インチ非電極水銀灯で硬化した。この照射はUV-Aラジオメーターで測定すると、約0.050ジュール/平方額であった。小さいパインダークリップを使用して、接合部分を少し押圧して熱的に後硬化を行った。いづれの例において、接着剤組成物は硬化前及び硬化後において実質的に透明であった。

いづれの例における接着剤の重ね合せ剪断強さは、kg/ce² (ポンド/平方インチ)の単位で表わすと次の如くである。

	_	2	3	4
() 4	1	2	3	•
重ね合せ剪斯	211	120	127	127
	(3000)	(1700)	(1800)	(1800)

64 5

例3におけると同じ組成の接着剤を、(1)金減金の回路仮及び(2)ガラススライドの2つの基板に約1.5から約2.0ミル(37から50ミクロン)の厚さで塗布した。この接着剤を、0.050ジュール /平方額の全体エネルギーで200ワット/インチ水銀灯に照射して 活性化した。柔軟な印刷回路をこの接着剤に約110℃において10秒

て照射した。約 0.5分から約3分間照射すると実質的に同じ性能のものが得られた。書類の文字は、いづれの試料の重ね合せを選しても容易に読むことができた。

個々の試料は、高温度、低温度、水に浸漬、高温度及び有機溶剤を浸漬して処理を行った。所定の時間処理又は浸漬を行った後でも、書類及びオーバーレイ(overlay) は被害をそれ程受けることなく再利用でき、いづれの試料は書類から剝離することもなかった。各試料は表「に示した所定の溶媒に所定の時間、種々の条件で露出又は浸渍を行った。特に述べない限り、試験は約23での室温で行った。

<u>表1</u>			
<u> </u>	時間		
150℃に再出	30分		
-30でに露出	30 5)		
23℃で水に浸漬	30 ⊟		
60℃で100%相対温度に露出	30日		
ヘプタンに浸漬	24時間		
テルベンに長漬	24時間		
アセトニトリルに浸漬	1 時間*		
トルエンに浸漬	1時間。		
メタノールに浸漬	1.時間。		
イソプロパノールに浸漬	1時間"		
アセトンに浸漬	1分*		
ジメチルホルムアミドに浸漬	1 分。		
酢酸エチルに遂漬	1分*		
クロロホルムに浸漬	1分*		

*より長い時間試験を行うと基材そのものが駄目になった。

間約10kg/cm² の圧力で貼り合せた。このラミネートを 110℃で20 分間後硬化を行った。

柔軟な印刷回路のリードと金の回路板との間の抵抗は 0.2オーム 又はそれ以下であった。この印刷回路の隣接したいづれのリード間 の抵抗は、オームメーターを使用して機定すると20メガオームより 大きい値であった。このことは、本発明の接着剤により得られたも のは、かなり異方性の導電性を示していたことを明らかにしている。

₹46

接着剤を次に示す成分を用いて準備した。

49.3	EPONEX DRH 1510, BGEHBA エポキシド樹脂
	(Sheii Chemical社)
31.2	DER 684-BE40;
1.7	NIAX PPG 4025;
2.9	TASHFA;
14.0	MEX;
0.9	CABOSIL N-5.

3 M社の商品名 CONFIRMである再爆性安全ラミネートに付されている接着剤 (市場に出まわっているもの) を取り除いて、ここでの接着剤をナイフコーターを用いて底面に約1 から約2 ミル (25から50ミクロン) の厚さに堕布した。メチルエチルケトン溶剤を蒸発させた後、シートを切って数個のラミネート試料とし、そして書類に貼り合せた。

いづれの試料は、接着剤を硬化するため書類から約3から約5インチの場所に 100ワットUV-A水銀灯を置いて安全ラミネートを通し

接着剤は退化していないことが認められた。

本発明の範囲及び精神を逸脱することなくして、本発明を改善又は変形させることは当業者において明瞭であろう。

補正書の翻訳文提出書 (特許法第184条の8)

平成5年 10 月 29日

特許庁長官 麻 生 渡 殿

1 特許出願の表示

PCT/US92/01974

2 発明の名称

エポキシド ベースの接着剤

- 3 特許出願人
 - 住 所 アメリカ合衆圏、ミネソタ 55133-3427. セント ポール、ポスト オフィス ポックス 33427. スリーエム センター
 - 名 称 ミネソタ マイニング アンド マニュファクチャリング カンパニー
- 4 代理人

住 所 東京都港区虎ノ門一丁目 8番10号静光虎ノ門ビル 〒105 電話 (3504)0721

氏名 弁理士 (7709) 字 井 正 一 三年 (外4名)

- 5 補正書の提出年月日 1993年4月13日
- 6 然付書類の目録 様正書の翻訳文



性エポキシド組成物が開示されている。

米国特許第 4,218,531号(Carlson) には、エポキシド、芳香族スルホニウム錯塩及び少なくとも1個の非芳香族炭素一炭素のエチレン性不飽和基を有する物質を含む重合性組成物が開示されている。この文献によると、このような組成物は刺激的な臭いを発生することなくして硬化することができるとしている。

米国特許第 4.593,051号(Koleske) には、エポキシド、1分子について2個以上の活性水業を有する有機化合物、及び光開始剤を含む光共重合性組成物が開示されている。

発明の要約

本発明は紫外線照射によって架橋し接着強さ及び接着耐久性が改善される、通常は粘着性の感圧接着剤を提供する。本額の接着剤組成物による接着は、高温度(例えば、約 100℃)及び/又は有機溶剤にさらしても、例えば剪断剝離、剝離による剝れ又は凝集破壊の如きに対して抵抗を示す。更には、本顧における組成物は硬化前及び後のいづれにおいても可視光線に対し高度の透明性を示す。上に述べた接着強さと組合せ、本発明の接着剤組成物は着類に上張りし、偽造(変更)できないようにして使用するのに適している。

簡単に述べると、本願におけるこの新規の接着剤は本質的にエポキシド樹脂、高分子皮膜形成剤、光開始剤及びポリオールを含み、また所望ならば、これらから構成することもできる。本発明の接着剤はエポキシド成分 100重量部について約20から約80重量部の皮膜形成剤、エポキシド成分 100重量部について約1から約10重量部の光開始剤、及びエポキシド 100重量部について約2から約20重量部のポリオールを含有する。本発明の接着剤はまた任意には反応性者釈剤、溶剤、強化剤及び他の添加剤を1種又はそれより多く含むこ

1) 明細書

(1) 国際出版明細書第2頁~第4頁(明細書翻訳文第1頁第23行~第4頁第2行「例えば、…含まれる。」)

例えば、米国特許第 4.286.047号(Bennett等) には、集外線により非粘着性になる約 400から約 800のエポキシ等量を有する通常は 粘着性である感圧接着剤が開示されている。

米国特許第 4.690.957号(Fujioka等)、Chemical Patent Index.
Basic Abstracts Journal. Section Ch. Week 8519, 1985年7月3
日、Derwent Publications Ltd., GB, Class A, AN 85-113545/19
& JP A 80 055 068(三菱電機株)、1985年3月29日、及びChemical
Patent Index, Basic Abstracts Journal, Section Ch. Week 8518,
1885年8月26日、Derwent Publication Ltd., London, GB, Class
A, AN 85-107731/18 & JP A 60 051 717 (三菱電機株)、1985年3月23日には、

- a) いづれの分子に2個又はこれより多いオキシラン基を有する 100 重量部のエポキシ樹脂。
- <u>b) 10,000から60,000の分子量を有する 0.5から20重量部のフェ ノキシ樹脂、</u>
 - c) 0.5 から20重量部のポリオール、及び
- d) 0.5 から10重量部の光開始剤、のいづれを含む業外機照射に 硬化性樹脂組成物が開示されている。

米国特許第 4,256,828号(Smith) には、エポキシド、水酸基を有する有機物質及びハロゲンを含む錯体イオンの光感能性芳香族スルホニウム塩又はヨードニウム塩を包含する光重合性組成物が開示されている。

米国特許第 4,173,478号及び同第 4,231,951号(阿者は Snith等) には、光開始剤としてトリアリールスルホニウム錯塩を含む光重合

ともできる。

本発明の接着剤は、典型的にはステンレス網板に貼合せそして
2.0kg(4.5ポンド)のローラーで一回ロールした時に、約0.28kg/
四幅(25オンス/インチ額)の初期剝離強さを呈するのに十分な初期粘着性を示す。硬化する前には、この接着剤はクロム酸で腐蝕したアルミパネルを貼合せたときに約7.0kg/cm²(100ポンド/平方インチ)より小さい重ね合せ剪断強さの如き弱い接着強さを示す。接着剤を集外線で完全に硬化すると、熱と協合することもあって、クロム酸で腐蝕したアルミニウムは約141kg/cm²(2000ポンド/平方インチ)の重ね合せ剪断強さになる接着強さを示す。

詳細な記述

本願において使用されるエポキシド樹脂は次に示す式を有する 2 個又はそれより多いエポキシド基を含むもので、このものは室温に おいて液体である。



下で述べる高分子皮膜形成剤は典型的には比較的非粘着性である。 組成物の室温における所質の粘着性の感圧特性を与えるために、エポキシド樹脂は好ましくは室温において液体である。有用なエポキシド樹脂の例として、ピスフェノールA(DGEBA)、水素化ピスフェノールA(DGEBA)及びピスフェノールF(DGBBP): 脂環エポキシド: エポキシドクレゾール ノボラック樹脂; エポキシドフェノール ノボラック樹脂; 並びにこれら同効物の如き種々のフェノールのジグリシジルエーテルが含まれる。 2) 国際出類明細書第10頁〜第11頁 (明細書類訳文第9頁第20行〜 第12頁第5 行「成分…行った。」)

	₽8	'	
1	2	3	4
35.0	35.0	35.0	30.0
21.0	0.0	24.0	36.0
6.0	9.0	0.0	6. 0
1.70	1.70	0.73	0.75
1.50	1.50	1.70	2.0
4.0	0.0	0.0	0.0
1. 3	1.3	0.0	0.0
0.0	0.0	1.25	1.3
2.0	15.0	0.0	4. 0
0.0	0.0	2. 5	0.0
	21. 0 0. 0 1. 70 1. 50 4. 0 1. 3 0. 0 2. 0	1 2 35.0 35.0 21.0 0.0 0.0 9.0 1.70 1.70 1.50 1.50 4.0 0.0 1.3 1.3 0.0 0.0 2.0 15.0	35.0 35.0 35.0 21.0 0.0 24.0 0.0 9.0 0.0 1.70 1.70 0.73 1.50 1.50 1.70 4.0 0.0 0.0 1.25 2.0 15.0 0.0

例1及び2において、接着剤組成物を約 0.2ジュール/cm²の紫外線を生ずる 100ワットIV-A水銀灯で 6 秒間室温において照射して硬化した。例3及び4において、接着剤組成物をUV処理機の 200ワット/インチ (73ワット/センチ) 非電極水銀灯で硬化した。この照射はUV-Aラジオメーターで測定すると約 0.050ジュール/平方框であった。小さいパインダークリップを使用して、接合部分を少し押圧して熱的に後硬化を行った。いづれの例において、接着剤組成物は硬化前及び硬化後において実質的に透明であった。

いづれの例における接着剤の重ね合せ剪斯強さは、kg/cm²(ポンド/平方インチ)の単位で扱わすと次の如くである。

€ 7∮	1	2	3	4
重ね合せ剪断	211	120	127	127
	(3000)	(1700)	(1800)	(1800)

いる接着剤(市場に出まわっているもの)を取り除いて、ここでの接着剤をナイフコーターを用いて底面に約1から約2ミル(25から50ミクロン)の厚さに塗布した。メチルエチルケトン溶剤を驚発させた後、シートを切って数個のラミネート試料とし、そして書類に貼り合せた。

いづれの試料は、接着剤を硬化するため書類から約3から約5インチ<u>(約7.6から約12.7センチ)</u>の場所に 100ワットUV-A水銀灯を置いて安全ラミネートを透して照射した。約0.5分から約3分間照射すると実質的に同じ性能のものが得られた。書類の文字はいづれの試料の重ね合せを通して容易に読むことができた。

個々の試料は、高温度、低温度、水に浸漬、高温度及び有機溶剤 に浸漬して処理を行った。

99 5

例 3 におけると同じ組成の接着剤を (1) 金波金の回路板及び (2) ガラススライドの 2 つの基板に約 1.5から約 2.0ミル (37から50ミクロン) の厚さで塗布した。この接着剤を、 0.050ジュール / 平方種の全体エネルギーで 200ワット/インチ (79ワット/センチ) 水銀灯に照射して活性化した。柔軟な印刷回路をこの接着剤に約 110℃において10秒間約10㎏/cm* の圧力で貼り合せた。このラミネートを 110℃で20分間後硬化を行った。

柔軟な印刷回路のリードと全の回路をとの間の抵抗は 0.2オーム 又はそれ以下であった。この印刷回路の隣接したいづれのリードの 間の抵抗は、オームメーターを使用して測定すると20メガオームよ り大きい値であった。このことは、本発明の接着解により得られた ものは、かなり異方性の導電性を示していたことを明らかにしてい

*9*4 6

接着剤を次に示す成分を用いて準備した。

#	成 分				
49.3	BPONBX DRH 1510. DGBHBA エポキシド樹脂 (Sheli Chemical社)				
31.2	DER 684-EK40;				
1.7	NIAX PPG 4025;				
2.9	TASHFA;				
14.0	MEX:				
0.9	CABOSIL N-5,				

3 M社の商品名 CONFIRMである再帰性安全ラミネートに付されて

請 求 の 範 囲

1. a) 次の式を有するエポキシド基を2個又はそれより多く含む少なくとも!つのエポキシド樹脂、

- b) <u>該接着剤はエポキシド成分 100重量都について約20から約80</u> 重量部の皮膜形成剤を含む、少なくとも1つの高分子皮膜形成剤、
- c) 装接着剤はエポキシド成分 100重量部について約1から約10 重量部の光開始剤を含む、少なくとも1つの光開始剤、及び
- d) <u>鉄接着剤はエポキシド成分 100重量部について約2から約20</u> 重<u>量部のポリオールを含む、</u>少なくとも1つのポリオール、を 含む接着剤を特徴とする重温において粘着性である接着剤であって、 鉄接着剤は集外線照射によって接着強さを増加することを示す接着 剤。
- 2. a) 該エポキシド樹脂はフェノールのジグリシジルエーテル、 脂環エポキシド、エポキシドクレゾール ノボラック樹脂及びエポ キシドフェノール ノボラック樹脂を1つ又はそれより多くを含み、
- b) 該エポキシド樹脂は約 280以下のエポキシ等量 (epoxy equivalent weight)を有するピスフェノールAのジグリシジルエーチルであり.
- c) 該エポキシド樹脂は3. 4ーエポキシドシクロヘキシメチル -3. 4ーエポキシドシクローヘキサンカルポキシレート、又は
- d) 該エポキシド樹脂成分の氢温での粘度が約 1.000から約30,000 センチポイズである、

以上の少なくとも1つを更に特徴とする請求項1記載の接着剤。

PCT/US 92/01974

層を含む透明オーパーレイ(overity)。

- 3. a) 該高分子皮膜形成体は約 10,000 から約30,000の重量平 均分子量を有し、又は
- b) 該高分子皮膜形成体は1つ又はこれより多いポリアクリレート、ポリメタクリレート、フェノキシ樹脂、ポリスルホン及びポリエーテルスルホンを含む、

以上の少なくとも1つを更に特徴とする請求項1記載の接着剤。

- 4. <u>較接着剤はエポキシド成分 100重量部について約40から約60</u> 重量部の皮膜形成剤を含むことを特徴とする請求項【記載の接着剤。
- 5. a) 該ポリオール成分は1つ又はこれより多いポリエーテルポリオール、ポリエステルポリオール、ポリカブロラクトンポリオールを含み、
- b) 抜接着剤はエポキシド成分 100重量部について約3から約15 重量部のポリオールを含み、又は
- <u>c</u>) 放接着剤はエポキシド成分 100重量部について約4から約10 重量部のポリオールを含む、

以上少なくとも1つを更に特徴とする請求項1記載の接着剤。

- 6. a) 該光開始剤成分は1つ又はそれより多いトリアリールス ルホニウム塩及びジアリールヨードニウム錆塩を含み、
- b) 該接着剤はエポキシド成分 100重量部について約 1.5から約 8 重量部の光開始剤を含み、又は
- <u>c</u>) 該接着剤はエポキシド成分 100重量部について約2 から約4 重量部の光開始剤を含む、

以上少なくとも1つを更に特徴とする請求項1記載の接着剤。

- 7. 該接着剤は更に1つまたはこれより多い金属粒子、金属を被 関した粒子、着色剤、加工助剤、接着促進剤、湿潤剤及びカップリ ング剤を含むことを特徴とする請求項1配載の接着剤。
 - 8. 保護カバーシート及びこの1側面に請求項1記載の接着剤の

	PCT/US 92/01974					
	URITED MATTER Di avend destribution in				DITS CONSIDERED TO BE RELEVANT (CONTINUED FROM THE SECOND SHEET)	
	PRINCIPAL CHAPTER (H proof desiration in			Catagory * 1	Chapter of Comment, with indication where supreprints, of the external printings	Reference to Clippo Par.
Int. C1. 5 C09J						Ì
D. PITALDE SCASCHED				x	CHEMICAL PATENTS INDEX, BASIC ABSTRACTS JOURNAL	1,3-6
	Sigram Come	main, Earder?		1 1	Section Ch. Week 8518, 26 June 1985 Derwent Publications Ltd., London, GB;	
Clarificano Syrina		Carffeeton Symposi		1 1	Class A. AN 85-107731/18	1 1
Int.CI. 5	COSJ; COAF;	CD8G			& JP.A.60 051 717 (KITSUBISHI ELECTRIC CORP) 23 March 1985 see Abstract	
	Description for real Description of the Section State real Description	man bitabero Dosan aradal pro Ladaped to the Piels Energied ^a		^	EP,A,0 227 002 (KOLLWORGEN TECHNOLOGIES CORP.) 1 July 1987 see claims 1,12,13 see example 1 see page 7, line 55 - line 57	1-7
	DOMES TO BE RELEVANT !	ale, of the columns passages in	Salestor to Chip No.15		GB.A.2 119 810 (GRACE W.R. AHD CO.) 21 Hovember 1983	1-7
				1 1	1903 160 mlafms I.7	1
198	1,4 690 957 (FUJIOKA H. ET claims 1,2 column 2, line 58 - line 6		1-7	^	1991 See Claims 1.5.8.10	1-3
1.0	column 4. line 7 - line 13			1		1
SER	column 5, line 25 - 1(ne 3	0	1 1	A	EP.A.O 124 057 (DESOTO INC.) 7 November 1984	1,5,6
Sec.	GICAL PATENTS INDEX, BASIC	1985	1-7		sem disfer 1.3 see page 4, line 1 - line 15	
C3a & J Her	rent Publications Ltd., Lor us A. Ak 85-113545/19 P.A.50 055 069 (XITSUBISHI th 1985 abstract					
		-/ 				
"Special exceptation of "A" feed mater definite manufactured to be	The property price of the fact which is not	*[* last postpone published after the letter or priority has not pet to ented at viri along to understand the priority of the longerous				
"L" (secural vita e electro e electr	ur gublished on an after the intermedient) ur throw for his on priority default) ur publish for publisheden deve of hastering published on producty g on any distinction, was, unbilities or de priorit Christman, was, unbilities or de priority dess delated.	"To fundament of performing relevance that comment is established interest or entered in involved all permuters step. "In fragment of personal and established to comment is unsolved of the solve on man- pours, year, commissions being offices. "A" decimant complete of the source partner.	to a bases syrped majori den ages spe majori den ages spe majori den ages spe majori spensor			
IV. CONTENCATION						1
	EPTEMBER 1992	16. 09. 92	and layers			
-	ROFEAN PATENT OFFICE	O'SULLIVAN T.P.				
	ACT CALL CALLS OF CHE		1			

国際調査報告

US 9201974

This must him the point family mention related to the season decrement which is the above-auctional international award report. The pumbert are as remained to the European Private Orline EXP file on The European Patent Orline to the cosy fields for those particulars obtain are moving given for the propose of information, 09/09/92

Prime document cloud by period (report)	Padratire	Patrice family months (1)	Parison (an
US-A-4690957	01-09-87	Haae	
EP-A-0227002	01-07-87	AU-B- 587097 AU-A- C 3643685 DE-A- C 3643660 FR-A- B 2594838 GB-A-B 2184728 JP-A- 3007709 JP-C- 1590517 JP-B- 2012395 JP-A- 52148584	03-08-89 25-06-87 25-06-87 28-08-87 01-07-87 23-07-90 04-02-91 10-11-98 03-04-90 02-07-87
CB-A-2119810	23-11-83	CA-A- 1194637 DE-A- 3314896 FR-A- 2525611 US-A- 4605465	01-10-85 27-10-83 28-10-83 12 -08 -86
WU-A-9102038	21-02-91	EP-A- 0485508	20-05-92
EP-A-0124057	07-11-84	US-A- 4585534 CA-A- 1212796 JP-B- 3036046 JP-A- 59202264 JP-A- 1184008	29-04-86 14-10-86 30-05-91 16-11-84 12-08-91
	de Frances	Part Offe, No. 1271	